This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

2/7/4

DIALOG(R)File 351:Derwent WPI (c) 2004 Thomson Derwent. All rts. reserv.

002271227

WPI Acc No: 1979-70437B/ 197939

Fluorine contg. cation exchange membrane - used e.g. for alkali chloride electrolysis, comprises bridged copolymer of an iodine contg. vinyl ether, a fluorinated olefin and monomer

Patent Assignee: ASAHI GLASS CO LTD (ASAG) Number of Countries: 001 Number of Patents: 002

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week JP 54052690 A 19790425 197939 B JP 85026145 B 19850621 198529

Priority Applications (No Type Date): JP 77118597 A 19771004

Abstract (Basic): JP 54052690 A

Fluorine-contg. cation exchange membrane with good electrochemical and mechanical props. comprises a bridged copolymer of 0.1-10 mole% of an I-cont. vinyl ether of the formula I(CF2)pO(CF2CF2O)q(CF(CF3)CF2O)rCF=CF2 (where p is 2-9, q is 0-5, and r is 0-5), a fluorinated olefin of the formula CF2=CZZ' (where Z and Z' are F, CI, H, or -CF3), and a fluorine-contg. monomer with ion exchange groups or functional groups convertible into ion exchange groups of the formula CF2=CX (OCF2CFY)-(O)m (CFY') nA (where X is F or -CF3, Y and Y1 are F or a 1-10C perfluoroalkyl group, A is an ion exchange grp, e.g., -SO3H, -COOH, -PO2H2, -phi OH (phi is allyl group), -C(CF3)2OH, or group convertible into these ion exchange groups, I is 0-3, m is 0 or 1, and n is 0-12).

The fluorine-contg. cation exchange membrane has good electrochemical and mechanical props. as well as high dimensional stability, and can be used as a diaphragm not only for alkali chloride electrolysis but also for electrolytic reduction, fuel cell, or diffusion dialysis.

(19日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

⑩公開特許公報 (A)

昭54-52690

DInt. Cl.2 C 08 J 5/22 //. C 08 F 214/18

C 08 F 216/14

識別記号 103

匈日本分類 13(9) F 131 26(3) C 12

26(3) C 132

庁内整理番号 7415-4F

❸公開 昭和54年(1979) 4 月25日

7019-4 J 7019-4 J

発明の数 審査請求 未請求

(全 4 頁)

図改良された含フッ素陽イオン交換膜

@特

昭52-118597

@出

昭52(1977)10月4日

79発 老 浅輪達郎

横浜市港北区日吉本町472

同

三宅晴久

横浜市神奈川区栗田谷62

の発 明者 菅家良雄

横浜市南区榎町2の78の1

70出 願 人 旭硝子株式会社

東京都千代田区丸の内2丁目1

番2号

個代 理 人 弁理士 内田明

外1名

1,発明の名称

改良された含フツ索陽イオンを梅雄 2.特許請求の範囲

(1) 一般式

I(CF₂)_pO(CF₂CF₂O)_q(CFCF₂O)_rCF=CF₂ (と) で、 p は、 2 ~ 9、 g は、 0 ~ 5、 r は0~5である)で表わされるヨード含有ビ ニルエーテル口と、弗累化オレフィン(Ⅱ)と、 イオン交換 基又は 眩 基 に 転換 し りる 官 能 基を 有する含フッ素モノマー(目)との共宜合体か らなる架後された含フツ素陽イオン交換膜

- 弗 素 化 オ レ フ イ ン (II) が 、 一 般 式 CF₂=CZZ¹ (と x で 、 Z 、Z¹は 、 弗 素 、 塩 紫 、 水素又は --CFs である)で扱わされる化合物 である 請求の 範囲 (1) の 膜
- イオン交換基又は放基に転換しりる基を有 する含フッ素モノマー(11)が、一般式、 CF2 = CX (OCF2CFY)/ (O)m (CFY'), A

(とゝで、まは、弗米又は-CFs であり、Y,Y' は、弗索又は炭素改1~10のパーフルオロ アルキル島であり、また、Aは、次のイォン 交换基、 -BO3H、-COOH、-PO2H2、-ØOH (Ø は ナリール基)、-C(CFs)20H 又はこれらのイオ ン交換基に転換しりる基である。そして、ℓ は、0~3、皿は、0叉は1、皿は、0~12 である)で表わされる化合物である簡求の範 囲 (1) の 庭

- 共重合体中における、ヨード含有ビニルエー テル(l)の含有益が 0. 1 ~ 1 O モルダである餠 求の範囲(1)、②又は⑤の膜、
- 共宜合体中における、イオン交換基叉は該 遊に転換しりる夢を有する含フッ素モノマー (立) 朝の含有量が、1~50モルまである制求の / stite: 城囲(1)、(2)、(3)又は(4)の店
- 3. 発明の詳細な説明

本発明は、電気化学的性質とともに、特に機 被的性質が改良された含角葉イオン交換膜に関 するものであり、更に詳しくは一般式

特阳昭54-52690(2)

I(CFa)pO(CFaCFaO)q(CF(CFa)CFaO)rCF=CFa
(Fは2~9、 qは0~5、 rは0~5) で扱わされるヨード含有ビニルエーテル(I)と、卵素化オレフイン(II)と、引素化オレフイン(II)と、引素を持ちてに換しりる官能基を有する含卵素モノマー側との共宜合体からなる架橋された移造を有することを特徴とする含卵素イオン交換級に

関するものである。

が34-52690(2) においては、からる陽イオン交換製の使用対命 を短縮せしめる原因となつていた。

本発明において、使用される一般式、

I(CFa)pO(CFaCFaO)q(CF(CF5)CFaO)rCF=CFa
(と いて、 P、 Q、 r は、上記と同じであるが、
特に P は、 2 ~ 5、 Q は、 0 ~ 3、 r は、 0 ~
3が好ましい)を有するヨード含有 ピニルエー
テル (i)は、上記本発明の目的達成にとつて不可
欠であり、ヨード含有化合物でも上記構造を有
/ さないものは、上記機械的性質が改良達成され
ないばかりでなく、 環気化学的性能の劣化をも

沼く。からる本発明で使用されるロード含有ビニルエーテル(I)は、既知の種々の方法で製造されりるが、例えば、特公昭45~8205号公報記載の方法により製造される。

CFa = CX(OCFaCFY)& (O)m(CFY')n-A

 キル基である。また、Aは、下記のイオン交換 基、

-80s日、-COOH、-PO 8日a、-ØOH (Øは、 アリール 基)、-C(CFs)g-OH

又はこれらのイオン交換器に転換しうる官能器、例えば -80 x F、-80 2 C 1、-CN、-CO F、-CO OR (R は 1 ~ 1 0 の ア ル キ ル 茜)、 -C OOM (M は ア ル カ リ 金 減 又 は 帯 四 級 ア ン モ ニ ウ ム 塩) 等 で ある。 これ ら の 含 弟 茶 モ ノ マ - (II) は、 既 知 の 任 意 の 方 法、 例 え ば、 米国 特 許 第 3 2 8 2 8 7 5 号 明 細 書 、 特 公 昭 4 5 ~ 2 2 3 2 7 号 明 細 書 に 配 載 さ れ る 方 法 で 製 造 さ れ う る。

本発明における、上記ョードを含有するとこれエーテル(1)と、非常化オレフイン(11)と、イオン交換基に転換しりる
あを有する合弗素モノマー(11)、との共重な体は、例えば、不活性有機溶解又は水性媒体を促用し或いは使用せずに、パーオキシ化合物、アン化合物、紫外腺、電難性放射般の如色意合照
始級の作用の下に周知乃至公知の複合手段によ

上配の共取合体は、架橋が行なわれる。 展 常架機の削近好をしくは機成型される。 展成成型 の手段は既知の任意の手段例えば、ブレスデイな しいが型、神出し成型、 溶液などにより行まし、 アイなわれる。 かくして放型された 展はに が好ましくは、 20~1,000ミクロンに せらが、 20~1,000ミクロンに 世 しめ、 また 1 m (600m)/ 時間 / m² 以下に せしめるのが 好ましい。 また、 間 / m² 以下に せしめるのが 好ましい。 また、 陽イオン交換 の交換 は、 上配合 弗 素モノ 特別昭54-52690(3)マー(II)の含有性によって変えうるが、特に塩化アルカリ 催解用の隔膜として使用する場合、0.5マ25ミリ当益/グラム乾燥樹緑、特には0.7~20ミリ当近/グラム乾燥樹脂にせしめるのが好ましい。

かいる 成 痰 後 に 引き 続いて 共 監合体 は 成 膜 されるか、 本 発 明 の 共 重合体 の 架 緒 は、 点、 紫 外 酸、 放射 線 の 照 射 等 の 通 常 の 線 状 嵐 台 体 の 架 緒 に 使 用 される 公 知 乃 至 周 知 の 手 段 で 炎 施 で きる。 例 え ば、 約 2 5 0 0 に 加 熱 し な が ら 発 生 す る と と が た 波 圧 下 に 除 去 し て 架 後 を 行 な わ し め る な ど の 方 法 が 採 用 される。

上記成膜又は架構工程に相前をして、好ましくは上記両工程に鋭いて、度合体がイオン契約番そのものではなく、酸基に転換しりる官能基の場合には、それに応じた加水分解又は中和反応処理によりこれらの官能基はイオン交換器に転換される。

本発明の合用素共宜合体からなる陽イオン交換線は、上記したように優れた電気的性質及び

根核的性質の両面で要れた性能を有するために 様々の分野で広範囲に使用されりる。

例えば、 電解 愛元、 燃料 電池 又は 拡散 透析の 解 襲として 特に 耐食性 が 要求される 分 野で 有利 に 使用される。 なかでも、 上配のように 塩化 ア ルカリの二 室 型 解 膜 電 将 用 の 幅 膜 と して 使 用 す る 場合には、 優れた性 能が 発揮される。

本発明の含非素陽イオン交換線を使用して塩化アルカリの電解を行ない、水酸化アルカリを製造する手段としては、既知のいずれの方式を採用できる。例えば、電解電圧及び電流密度は、それぞれ好ましくは2.3~5.5 ボルト、5~100 A/ am² が採用できる。電解に使用される勝減は、増えば無鉛又はチタン母体に白金族金類の嵌化物を被覆した寸法安定性を有する耐食性低低を使用することができる。

かくして、例えば本発明の陽イオン交換膜にて、陽極と陰極とを区画して陽極室と陰極室と を構成し、陽極室に塩化アルカリ水溶液を供給 して延解し、陰極室から水酸化アルカリを得る 所謂二弦型形の場合でも、2 規定以上の旋便の 塩化ナトリウム水溶液を原料にして、40~100分ましくは50~90℃、5~50 A/am²の電流密度で電解することにより、40%以上の高級度の水酸化ナトリウムが低電解证 圧、高電が効率で、しかも膜の劣化を起すことなく、投棚にわたつて寸法安定性をもつて製造できる。

本お、以下の製施的における含フッ素階イオン交換質配線の交換容益は次のようにして求めた。即ち、単型の陽イオン交換関節級を、1別のHC1中で60℃、5時間放成し完全に単型に転換し、HC1が投存しないように水で充分洗剤した。その後酸単型の0.5%の膜を0.1%の NaOH 25 m1に加えてなる溶液中に受費し、完全にNa+型に転換した。次いで與をとり出して ことにより求めた。

奥 施 例 - 1

200m1のステンレス製反応容器に37.5g O CF2 = CFOCF2 CFOCF2 CF2 SOSF & 6. 3 8 0 CF2=CFO(CF2)4I, 3 1.580 トリクロロトリフ ルオロエッン及び 1 4 0 mg のアゾビスイソプチ ロニトリルを仕込む。液体窒素で充分脱気した 後、反応器を700とする。次いで四兆化エチ レンを1 0. 5 Kg/cm 迄仕込んで反応を行なわし める。20時間後に6.28の白色共進合体を得 た。 該共直合体中の CFs=CFO(CF2)4I の含量は 物質収支から26モルダであつた。眩共重合体 を200でプレス成形し、厚さ200μのフ イルムとした後数フイルムを2500に保持し 放圧下に発生するヨードを除去しながらる時間 保持し架橋を進行させた。 敗フィルムを加水分 解することにより官能基容並 O. フ 9 ミリ当 量/g 乾燥樹脂のイオン交換膜を得た。

設イオン交換膜を用いて次の如き条件で食塩 鼠解を行なつた。陽値に Rh~Ti を陰値にはステ

でとする。次いで四弗化エチレンを 1 9.5 消迄 仕込んで反応を行なわしめる。反応中は系内に 四兆化エチレンを導入しつつ圧力を 1 9.5 覧に 保持した。 5 時間後に 6.9 g の共宜合体を得た。 CF2=CF0(CF2)4I の含盤は物質収支か 6 2.2 モ

ルまであつた。

一方、四弗化エチレンと CF2=CF0(CF2)_BC00CH₃ のみを共取合させて得た官能基容庫 1.45 ミリ 当政/8 のイオン交換駅は同条件の観解におい 特別昭54-52690(4) ンレスを用いて二室望電解相(認問距離2.2 cm、 超有効面積2.5 cm)を超み立てた。陽透遠には、 4 Nの NaCl 水溶液を1.5 0 cc/時、逸極遠には、 そこから得られる NaOHの凝度が、8 N になるように所定量の水をそれぞれ供給しながら、延优密を2 0 A/d m²、被臨8.5 0 にて電解を行なつた。その結果8 Nの NaOHを製造する場合、7.0 の電流効率で与えた。3 ケ月間 電解を統行した後、酸1 オン退は0.7 あの寸法変化であり、しわの発生は少なかつた。

一方、四弗化エチレンと CF2=CF0CF2CF0CF2CF3CF3BO2F CF8 の みを共 加合させて 得た官能 基容量 0.7 8 ミリ当 量 / 8 の イオン 交換 終は 同条件 の 矩解において 3 ケ月 後 4.5 % の 寸法 変化を示し多くのしわを発生した。

奥珀例 - 2

2 0 0 ml のステンレス製反応容器に 3 9.0 g
の CFa=CFO(CFa) a COOCHB と 5.3 g の CFa=CFO(CFa) a I
及び 2 0 mg のアソビスイソプチロニトリルを仕込む。被体盤素で充分脱気した谈反応器を 7 0

て 3 ケ月後 4.0 多の寸法変化を示し、しわを発生した。

实 版例 - 3

契値例 - 2 と同様の組合条件により出水化エチレンと CFa=CFOCFa CFO(CF2) s COO(Hs 及び CF2 = CFO(CF2) & I とを共 組合させ、しかる ※ に架 舗させる ことにより CFa=CFO(CF2) & I 含 ± 2 9 モル 男で官能 茜容強 1.2 9 ミリ 当 載 / 8 乾燥 樹脂の イオン 交 談 越 を 侍た。 酸 イオン 厳を 健 削して、 契 箱 例 1 と同 你 にして 短 解 した 場合、 1 4 Nの NaOH を 9 2 男の 電流 効率 で与える ケ月の 寸法 変 化 は 0.7 まであり、しわの 発生は 少なかった。

代理人 内 田 明代理人 萩 原 亮 一